# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-044311

(43)Date of publication of application: 12.03.1984

(51)Int.Cl.

A61K 9/16

(21)Application number: 57-156073

(71)Applicant: SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

07.09.1982

(72)Inventor: IWAO JUNICHI

ISO TADASHI UEMURA OSAMU

# (54) SLOW-RELEASING GRANULE AND ITS PREPARATION

## (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a granular preparation containing 2W80%, based on the weight of the granule, of an osmotic pressure regulator in the granule coated with a coating film, capable of keeping the effective blood concentration of a drug for a long time, stabilizing the drug, and releasing the drug continuously without causing the decomposition and inactivation of the drug with intestinal juice.

CONSTITUTION: The objective granule contains 2W80%, preferably 30W70%, based on the weight of the granule, of an osmotic pressure regulator, and is coated with a coating film. The osmotic pressure regulator is preferably a substance giving high osmotic pressure with a small amount, and giving an environment having low pH in the granule, e.g. an organic acid such as tartaric acid, succinic acid, citric acid, etc., inorganic acid such as boric acid, etc., inorganic salt such as potassium chloride, etc. The

granular composition can be prepared by coating a spherical core composed mainly of the osmotic

pressure regulator with a coating agent composed of the drug component, a vehicle and optionally the osmotic pressure regulator, and further coating the coated granule with a coating film.

## ⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報(A)

昭59—44311

⑤Int. Cl.³
A 61 K 9/16

識別記号

庁内整理番号 7057-4C 砂公開 昭和59年(1984)3月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

## 

20特

願 昭57-156073

@出

願 昭57(1982)9月7日

⑫発 明 者

岩尾順一 宝塚市野上4 丁目 7 —27

⑩発 明 者 碳正

堺市丈六197-7

70発 明 者 植村攻

吹田市藤白台2丁目17の2

①出 願 人 参天製薬株式会社

大阪市東淀川区下新庄3丁目9

番19号

邳代 理 人 弁理士 滝川敏雄

#### 明和曹

#### 1. 発明の名称

徐放性顆粒およびその製造法

## 2. 特許請求の範囲

- (1) 医薬品を持続的に放出する類粒剤において。 皮膜剤で皮獲された類粒内部に、顆粒重量の 2~80%の侵透圧調節剤を含有することを 特徴とする徐放性類粒剂。
- (2) 浸透圧調節 剤が有機酸類 および その 塩類 , 無機塩類 または糖類である特許請求の範囲 第 1 項記載の徐放性顆粒剤。
- (3) 医薬品が消化管内の消化酸素または分泌液により不活性化されやすい医薬品である特許請求の範囲第1項記載の徐放性顆粒剂。
- (4) 皮膜剂が腸溶性物質、腸液もしくは胃液不溶性物質、腸溶性物質と腸液もしくは胃液不溶性物質の混合物、胃溶性物質と腸溶性物質との混合物をしては胃液不溶性物質の混合物のいずれかである特許財水の範囲第1項記載の徐放性顆粒剤 c

(5) 侵遜圧關節剤を主体とする球型核に、主塞である医薬品、賦形剤および必要に応じて添加される侵遜圧調節剤を含有するコーテイング則でコーテイングして得られる素質粒を、皮膿剤で被擬することを特徴とする徐放性顆粒剤の製法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は医薬品を持続的に放出する類粒剂に 関する。

本発明の目的は医薬品が胃から腸管にわたり徐々に放出されることによつて医薬品の有効血中興度を長時間維持すること、および胆汁成分や腸液などにより分解すたは不活性化される恐れのある医薬品を浸透圧調節剤を加えることにより安定化させることにある。

医療品の徐放化に関する報告は数多くなされ、 ているが、それらの報告は製剤の樹牌、溶解溶 度の差すなは製剤中の拡散速度の差を利用した ものであり、生理的条件(消化質内のpH等) に徐放効果が大きく影解をうけ、又製剤のロン ト間によつても徐放効果が異なりやすい等の欠点があった。本発明者らは鋭度研究の結果・頻粒し、内部に少量で高い浸透圧を与える物質を添加し、外態に勝路性物質、勝波しくは胃液不溶性物質と略す)、もしくはそれらの物質と関連を性物質を性物質または溶解。PHの現るとれらの欠点を解決した。

 させる効果も有するの

本発明の徐放性類粒剤の非常に大きな特徴としては、従来の徐放性製剤が異なる性質を有する顆粒の混合によつて始めて効果を発揮するのに対して、1種類の顆粒で上配の特徴すべき効果を示すととである。但し、特に必要のある場合には他の性質をもつた類粒(例えば即常性顆粒)を併用する事もできる。

本発明の徐放性類粒に含有させる提為圧調節利としては、少意で高い浸源圧を有し、関粒内部に低り且環境を提供する物質が好ましく、その含有低性類数重量の2~80%、好ましくは30~70%である。上記の好ましい競声圧調解、フマルとの好きしいででは、ファルとの検索の有機低、マンニトール、プトウ糖等のは類似の変として、大きないる。といるのをはないないのでは、アロックの変となって、ないないのでは、アロックを受けるというないのでは、アロックを受けるというないのでは、アロックを受けるというないのでは、アロックを受ける。

透圧を有する無機塩類が利用できる。

本発明額粒剤の腸溶性被膜剤としては、EudragitーS およびーL、HPー50・55 および 55S, CAPなどが使用でき、胃溶性被膜剤としては、EudragitーE、TC-5 などが使用でき、また不溶性物質としては、EudragitーRS および RL、エチルセルロースなどが使用できる。本類粒の被膜には上記物質を単独で用いても混合して用いてもよい。

本発明額粒はほとんどの医薬品に利用する事ができるので、主薬となる医薬品について制限される事はなく、降圧剤、解熱鎮痛消炎剤、免疫調節剤、副腎ホルモン、糖尿病用剤、血腎拡張剤、強心剤、不整脈用剤、動脈硬化用剤、解毒剤等様々な薬効分野の医薬品に利用できる。

本顆粒剤の特徴的な組成物は、まず浸透圧調節作用を有する物質を主体とする球型核(メツシュは顆粒の大きさにより任意に選べるが、20~40メツシュが好きしい。)を作り、これに主薬、賦形剤および必要に応じて添加される浸透圧調節剤を含有するコーティング剤をコーティングし得ら

れる素類粒に皮膜剤で皮覆して得られるものである。

主整と球型核形成成分又はコーテイングでを浸透圧調節物質制に相互作用があり、変色、吸視等の理由で製剤的に消常配合不満と考えられる場合においても、本質粒剤の場合は球型核に速化性皮膜(例えばTCー5)を数パーセントですイングでもか、あるいは相互作用のないに形形をする。本質により、配合可能となる。本質なインでは、医薬品と賦形剤の粉末をコーディングにおいて、医薬品と、形剤の粉末をコーディングにおいて、医薬品と、ボルビニルとで、大きな、カー・ス等の低級アルコース等の結合剤を使用できる。

本質粒剤の徐放効果の例として、降圧剤である(2 R . 4 R) - 2 - (2 - ヒドロキシフエニル) - 3 - (3 - メルカプトプロピオニル) - 4 - チアソリシンカルボン酸を主塞とする質粒剤の効果を創り図および第2図に示した。質粒は悪脆例1で製造したものを用い、対照観測として同一契物

## 特開昭59-44311(3)

を主楽とする素錠を用いた。素錠の処方を下配に 示す。

(2R,4R)-2-(2-ヒドロキシフエニル)-3-(3 -メルカプトプロピオニル)-4-チアゾリジンカルボン段

fit	9	0	mg
ステアリン敵 マグネ シウム		1	ng
ヒドロキシブロピルセルロース		)	ng.
アピセル301	. 1	5	πg
ダイラクトース	6	3	ng
	1	0	wą.

上記処方のものを混合し、直接打録法により素 錠とした。

尚、試験においては、本類粒剤中の主薬の最と対照の素錠中の主薬の最が同一となる様にして行った。

第1図は日本製局法第10改正(以下第10局と略す)の溶出試験器を用い第10局の溶出試験法第1法の回転パスケット(100rpm)法により、溶出試験を行い、縦軸を溶出塞例、横軸を時間とし溶出曲線を示した。溶出液は飛初の2時間まで

(2 R, 4 R) - 2 - (2 - ヒドロキシフエニル) - 3 - (3 - メルカプトプロピオニル) - 4 - チアゾリジンカルボン酸(以下化合物 A と略す)を主薬とする類粒剂 A の製造

## ・核物質の製造工程

#### ・素類粒の製造工程

上記球型酒石版核 500 g に 7 男ヒドロキシブロピルセルロースーエタノール溶液 (結合剤 2) 400 元 を噴霧しながら、 d 一酒石酸 (浸透圧調節剤) 300 g および粉末乳糖(賦形剤) 500 g の混合粉砕物に化合物 A (主要) 30 g を配合した微粉末をコーティングする。乾燥後篩過によ

第2図は本発明類粒剤及び対照素鍵を健康人に 軽食後投与(主薬として50岁/人)し、血中酸 度の経時的推移を示した。概怕は血中 機能(ng/ 配)、横軸は時間である。定無はベンタフルオロ ベンジルプロマイドでSH基を保護し、ジアゾメ タンでエステル化した後ガスクロマト グラフ法で 行つた。(1)は本発明類粒剤、(2)は対照素鏡である。 第2図より明らかな如く本発明類粒剤は対照素鏡 よりはるかに長時間主要の血中濃度が維持されて いる。

以下に実施例を示すが、本発明は実施例に限定されるものではない。 実施例 1.

り16~28メッシュの家帽枚を得る。

・皮脆剤のコーテイング工程

上記素顆粒 500 g K トリアセチン ( 可類剤 ) 4 g , Eudragit S (皮膜剤 1 ) 5 ( g および H P - 5 5 (皮膜剤 2 ) 5 0 g の アセトンーイソプロビルアルコール (皮膜液 ) ] : 1 混合液 1 0 0 0 ml の路液を , 速心旋動所装機 内 で コーティング する 6 乾燥後節過により 2 0 ~ 2 8 メンシュの 領粒 4 1 5 g を得る 6

※核成分1 および2 は投房圧調節作用を有する (以下の実施例についても同じ)。 実施例2.

化合物Aを主張とする頻粒剂Bの製造

下配処方を用い、実施例」と同様の操作で20 ~28メッシュの機能額拉550分を得る。

· 核物質製造工程

核成分1d - 酒石酸結晶5008核成分2d - 酒石酸粉末9008賊形剤乳糖3008結合剤175ヒドロキシブロビルセルローズエタノー

# 特開昭59- 44311 (4)

		141/41-0.00	11011 (-1)
ル松雅	6 0 0 ml	核成分1 塩化カリウム結晶	5 0 0 9
・紫 顆 粒 製 造 工 程		核成分2 塩化カリウム粉末	9009
核物質 d 一酒石麻核	5 0 0 8	賦形剂 乳樹	3 0 0 8
主薬 化合物 A	3 0 9	結合剤1 7ヵポリピニルビロリド	ンーエタノー
侵透圧調節剂 d 一商石役粉末	3 0 0 9	ル於在	5 0 0 m <sup>p</sup>
結合剤2 7兎ヒドロキシプロピル	セルロースー ・	塞 群 粒 刻 造 工 程	
エタノール路液	4 0 0 ml	核物質 填化カリウム核	5 0 0 9
賦形剂 乳糖	5 0 0 9	主素 化合物 Λ	3 0 8
・皮膜剤コーティング工程	1	受務圧調産剤 塩化ガリウム	3 0 0 %
<b>絮</b> 類 粒	7 0 0 9.	結合剂2 78ヒドロキシプロピル	セルロースー
皮膜剂 1. Eudragit S	3 5 8	エタノール格心	4 0 0 ml
皮膜剤 2 HP-55	3 5 9	威形剂 dーマンニトール	5 0 0 9
皮膜液 アセトンーイソプロピル	アルコール .	皮機剤コーティング工程	
(1:1)	8 0 0 ml	素類 粒	7 3 0 8
可塑剤 トリアセチン	4 8	皮腹剂 Eudragit L	1 3 6 8
<b>奥 施 例 3.</b>		皮膜液 アセトンーインプロビル・	アルコール
化合物Aを主楽とする顆粒剤Cの撃	1 造	(3:1)	4 0 0 ml
下記処方を用い,実施例)と同様の	操作にて、	可製剤 トリナセチン	3 0 2
20~28メッシュの標配類粒580	タを得る。 実	施 化 4	Ţ.
・核物質製造工程	•	化合物Aを主察とする顆粒剤Dの製	媠

	下記処方を用	月い,実施例1と同様の	操作	乍ん	τ.				(	1 :	)	)				1	0	0	0	ml
2	0~28 * 2	ノシュの標記類粒380	9 8	- 得	ا م o		可塑剂		۲	ŋ -	rte	<b>f</b> .	ン						4	д
	核物質製造工	. 稳				舆	施 例 5.													
	核成分 1	コハク酸結晶	5 (	0 0	g		化食物A	を主	薬	<u></u> ተ	トる	钳	粒柏	E	のり	MY j	洗			
	核成分 2	コハク酸粉末	9 (	0	9		下配処力	秀 川	5	. <i>3</i>	£ We	例	1 2	वि	椎(	7) f	liv: f	<b>ሳ</b> ፡	M.	τ,
	賦形剂	乳糖	3 (	0 (	g	2	0 ~ 2 8	メッ	シ	- 0	(標	記	孵 杉	. 1	) ()	0 ;	9 :	k i	H.	۵ <sub>n</sub>
	結合剂 1	5 多ポリピニルピロリドン	<i>-</i>	<b>=</b> 3	2 / ~		核物質型	浩 王	禕											
		ル格液	4 5	5 0	mв		核成分)		1	エン	假	耛	桶				5	0	0	8
•	<b>素 顆 粒 製 造 工</b>	. 程					核成分 2		1.	<b>エ</b> ン	被	<b>\$</b> )	宋				9	0	0	8
	核物質	コハク限核	5 0	0	g		賦形剂		乳	Ħ							3	0	0	g.
	主薬	化合物A	3	0	9		結合剂」		7 9	6 L	ኑ ፣	コキ	・シラ	, D	ピル	ν t	ェル	0	_	スー
	浸透圧調節剤	コハク酸粉末	3 0	0	9				<b>.</b>	9 /	- /	几段	液				4	2	0	m!
	結合剂 2	7 % ポリビニルピロリドン	<i>-</i>	<u>.</u>	ノー		素顆粒製	造 工	程											
		ル溶液	4 0	0	πl		核物質		1	<u>.</u> :	个散	核					5	0	0	g
	賦形剤	乳糖	5 0	0	8		主聚		化 ·	合 4	<b>7</b>							3	0	g
	皮膜剤コーテ	イング工程					<b>浸透圧調質</b>	百利	1	<b>x</b> ;	/ NV	籾	末				3	0	0	g
	<b>宏 顎 粒</b>		5 0	0	g		結合剂 2		7 4	<b>%</b> ヒ	F 1	n 4	・シフ	j` 🗖	۲,	n -1	ヒル	<b>D</b>	_	ス –
	皮膜剤 1	Eudragit S	5	0	9				<b>x</b> .	9 /		n d	4 被				4	0	0	тl
	皮膜剤 2	H.P - 5 5	5	0	g		歐形剂		乳	Į.							5	0	0	g
	皮膜液	アセトンーイソプロピルブ	īλ	<del>-</del>	- n		市協利コ	ーチ	1	ン・	7 1	##								

## 特開昭59- 44311(5)

				特別唱つ	- 44311( <b>5)</b>
霁 箱 粒		1 3 0 0 9	主薬	化合物B	5 0 g
皮膜剂 1	Eudragit S	1 3 0 9	<b>没                                    </b>	塩化カリウム粉末	5 0 0 8
皮膜剂 2	HP-55	1 3 0 F	結合剂 2	7 纬ポリピニルピロリ	ドンーエタノー
皮膜液	アセトンーイソプロリ	<b>ごルアルコール</b>		ル格族	4 4 0 ml
	(1:1)	2 1 0 0 πℓ	賦形剤	粉末乳糖	3 0 0 9
可塑剂	トリアセチン	1 1 9	・皮膜剤コー	ティング工程	·
奥施例6.			素 顆 粒	·	5 0 0 8
( 2 s·) —	3 - ( 3 - メルカブ	トー2ーメチル	皮膜剂 1	エチルセルロース	4 0 8
プロペノイル	)-4-チアゾリジ	ンカルポン酸(	皮膜剂 2	CAP	608
以下化合物B	と略す)を主築とす	る顆粒剤の製造	皮膜板	塩化メチレンーメタノ	- n
下記処方を	用い,実施例1と同じ	様の操作にて20		(1:1)	1 2 0 0 ml
~ 2 8 メッシ	ユの顔配顆粒410:	9 を得る。	爽施例7.		
・核物質製造]	工程		アセチルサ	リチル酸を主張とする	い 顆粒剤の製造
核成分 1	塩化カリウム結晶	5 0 0 g	下配処方を	用い,実施例)と同様	兼の操作にて20
核成分 2	塩化カリウム粉末	9008	~ 2 8 メッシ	ユの機能顆粒390g	を得る。
賦形剤	乳糖	3 0 0 9	・核物質製造	工程	
結合削 1	7 % ポリピニルピロ	リドンーエタノー	核成分1	塩化ナトリウム結晶	5 0 0 g
	ル路液	5 5 0 mE	核成分 2	塩化ナトリウム粉末	5 Ó O 8
・素質粒製造	工程		賦形剤		5 0 0 8
. 核物質	塩化カリウム核	5 0 0 <b>9</b>	結合剂】。	7 男ヒドロキシブロ	ピルセルロースー
	•				
·					
	エタノール溶液	4 () () ml	・核物質製造工	æ	
	- P P P TIA	7 1/ U ML	12 10 14 15 15 1L W		

	エタノール容液	4 () () ml	·核物質製造工程
・素類粒製造コ	2 程		核成分1 クエン院結晶 5009
核物質	塩化ナトリウム核	5 0 0 9	核成分2 クエン酸粉末 10009
主薬	アセチルサリチル酸	5 0 0 9	賦形剤 粉末乳額 3009
<b>浸透</b> 圧調節剂	塩化ナトリウム	5 0 0 9	結合剤1 7%ヒドロキシブロビルセルロース
結合剂 2	7 匆ヒドロキシブロビル	セルロースー	エタノール弥液 6 0 0 ml
	エタノール熔液	3 2 0 ml	・素質粒製造工程
賦形剂	乳 糖	2 0 0 8	核物質 クエン鞭核 5009
・皮膜剤コーラ	イング工程		主薬 化合物 C 2009
<b>宏 頫</b> 粒		5 0 0 9	役務圧調節剤 クエン酸粉末 5 0 0 g
皮膜剂 1	エチルセルロース	4 0 9	結合剤2 7男ヒドロキシフロビルセルロース
皮膜剤 2	HP-55S	6 0 g	エタノール内部 5 () 0 mst
皮膜液	塩化メチレンーメタノー	n	賦形剂 粉末乳糖 3009
•	(1:1)	1 0 0 mE	・皮膠剤コーティング工程
與 施 例 8.	•		素質粒 5 0.0 9
N - (2 - ×	ルカブトー2ーメチル	プロペノイ	皮膜剤 Eudragit RL 1009
ル)-L-シス	テイン(以下化合物 C	と略す)を	皮膜液 アセトンーイソプロビルアルコール
主薬とする額粒	刺の製造		(2:1) 12(10ml
下記処方を用	1い,実施例1と同様の	操作にて20	可塑剤 トリアセチン 5g
~ 2 8 メッショ	- の 博 記 顧 紋 400 g を	<b>得る。</b>	## M5 (51) Q

時間昭59-44311(6)

1 6 0 0 ml

化合物Aを主薬とする顆粒剤Fの製造

核物質製造工程

速心流動隔較優を用いて、クエン限結晶(核成分 1)500gに7多にドロキシブロビルセルロースーエタノール溶液(結合剤)600mlを噴移しながらクエン酸粉末(核成分 2)1200gを徐々に散布しコーテイングする。乾燥铁筋過により24~32メツシュの球型クエン酸核を得る。次いて、この核 500gにTLー 5 (速溶性皮膜)の5 多 (W/V) 塩化メチレンーメタノール(1:1)溶液 500mlを強心流動装置内で噴移しコーテイングした後、乾燥する。篩過により20~28メツシュの球型核を得る。

以下,下記の処方を用い,実施例1と同様の機作にて、20~28メッシュの標記類粒410gを初るの

## ・素顆粒製造工程

核物質

球型核

7 0 0 8

主祭

化合物A

2 5 9

結合剂 2

7 兎ヒドロキシプロビルセルロースー

 エタノール溶液
 2 5 0 ml

 賦形剂
 初末乳糖
 4 0 0 8

 皮腫剤コーテイング工程
 5 0 0 8

 皮膜剤
 5 0 0 8

 皮膜剤
 Eudragit L
 1 0 0 8

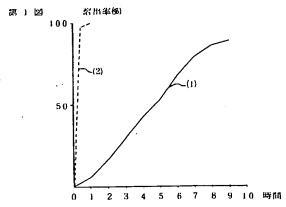
 皮膜液
 フセトンーインプロビルブルコール

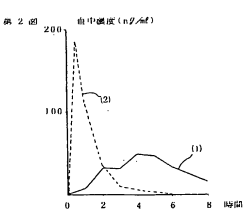
(3:1)

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図および無2図は失々本発明額粒剤および対照素錠の主薬が出試験結果および経口投与後の主薬血中機度測定結果を示すグラフである。 図において(1)は本発明額粒剂、(2)は対照整錠である。

> 出願人 参天與塞株式会社 代理人 海 川 敏 雄





### 手 統 補 正 群 (自発)

昭和57年12月7日

特許庁長官 若杉和夫殿

4 件の表示
 8 和 5 7 年特許 題 第 1 5 6 0 7 3 号

2. 発明の名称 徐放性顆粒およびその製造法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出頭人 大阪市東淀川区下新庄 3 丁目 9 帯 1 9 号 を実製業株式会社

代表者 三 田 彰 久

4. 代 理 人

〒560 大阪府 費中市 刀根山 6 丁目 3 の 1 2 THI.06-85-0604 弁理士 (7 2 3 0 ) 滝 川 敏 雄 剛温駅

5. 補正の対象

顕書、前記以外の発明者の網をよび明細書、 発明の詳細な説明の機

### 6. 植正の内容

- (1) 顧樹 7.前記以外の発明者のうち「桃村 攻」 のフリガナ「ウエムラ マモル」を「ウエム ラ オサム」と訂正する。
- (2) 明細審認7頁下第5行「日本聚局法」を「 日本聚局方」と訂正する。
- (4) 同番銀19頁第9行「TL-5」を「TC-5」と訂正する。
- 7. 旅付書類の目録

訂正顯著

3 115

以上